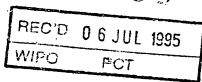


PCT/EP95/01825

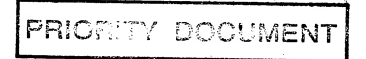
MINISTERO DELL'INDUSTRIA, DEL COMMERCIO E DELL'ARTIGIANATO

DELL'INDUSTRIA, DEL COMMENTE DE LA PRODUZIONE INDUSTRIALES 7 6 3 3



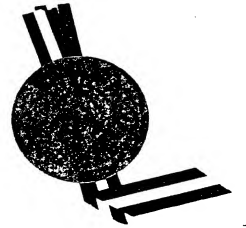


Autenticazione di copia di documenti relativi alla domanda di brevetto per INV. IND. N. RM94 A 000300



Si dichiara che l'unita copia è conforme ai documenti originali depositati con la domanda di brevetto sopraspecificata, i cui dati risultano dall'accluse processo verbale di deposito.

Roma, II



IL DIRETTORE DELLA

AL MINISTERO DELL'INDUSTRIA DEL COMMERCIO E DELL'ARTIGIANATO UFFICIO ITALIANO BREVETTI E MARCHI - ROMA DOMANDA DI BREVETTO PER INVENZIONE INDUSTRIALE, DEPOSITO RISERVE, ANTICIPATA ACCESSIBILITA AL PUBBLICO A. RICHIEDENTE (I) APPLIED RESEARCH SYSTEMS ARS HOLDING N.V. 1) Denominazione CURACAO, NETHERLANDS ANTILLES codice Residenza 2) Denominazione Residenza B. RAPPRESENTANTE DEL RICHIEDENTE PRESSO L'U.I.B.M. cognome nome VANNINI MARIO cod. fiscale ISTITUTO FARMACOLOGICO SERONO SPA denominazione studio di appartenenza n 38 città ROMA GREGORIANA C. DOMICILIO ELETTIVO destinatario l n. Lill città L classe proposta (sez/cl/scl) gruppo/sottogruppo D. TITOLO FORMULAZIONI LIQUIDE DI INTERFERONE BETA ANTICIPATA ACCESSIBILITÀ AL PUBBLICO: SI 🛄 NO 📙 SE ISTANZA: DATA Nº PROTOCOLLO E. INVENTORI DESIGNATI cognome nome 1) __SAMARITANI_FABRIZIO 2) '__NATALE_PATRIZIA_ F. PRIORITA SCIOGLIMENTO RISERVE nazione o organizzazione numero di domanda data di deposito _ا/لنا/ليا ل 1) __NESSUNA __ 1/1:1/1:111 CENTRO ABILITATO DI RACCOLTA COLTURE DI MICRORGANISMI, denominazion ANNOTAZIONI SPECIALI ... NESSUNA ... DOCUMENTATIONS ALLEGATA SCIOGLIMENTO RISERVE massunto con disegno principale, descrizione e rivendicazioni (obbligatorio 1 esemplare) lettera d'incarico, procura o riferimento procura generale LL/LL/LLI/LLL enti di priprità con traduzione in italiano confronta sincole priorità ليتبيا/ليا/ليا competivo comoleto del tichiedente TO SESSANTACINQUECENTOSESSANTACINQUEM COMPLATOR .16/-05/.1994 FIRMA DEL(I) RICHIEDENTE (I) CONTINUA SI NO .NO DEL PRESENTE ATTO SI RICHIEDE COPIA AUTENTICA SI/NO 151 Roma _ codice 5.8 BALE DI DEPOSITO " NUMERO DI DOMANDA [Messercento novantaquattro <u>l a grormo L sedici</u> J. del mese di L. maggio....... RNOTAZIONI VARIE DELL'UFFICIALE ROGANTE ARROTAZIONI VARIE DELL'UFFICIALE ROGANTE L DEPOSITANTE

DATA DI DIPOSITO

D. TITOLO I	Formulazioni	Liquide	di	Interferone	Beta
-------------	--------------	---------	----	-------------	------

LIRE 15000

L. RIASSUNTO

M DISEGNO

Formulazioni Farmaceutiche liquide di interferone beta stabilizzate con un poliolo, uno zucchero non riducente o un aminoacido. In particolare le formulazioni sono stablizzate con un poliolo come il mannitolo. Le formulazioni contengono anche un tampone con un valore di pH compreso tra 3,0-4,0 come tampone acetato e albumina umana in minima quantità. Tali preparazioni sono particolarmente adatte come formulazioni liquide di interferone beta ricombinante.

Moriolani-

RM94 A 000300

Descrizione dell'invenzione industriale avente per titolo: "FORMULAZIONI LIQUIDE DI INTERFERONE BETA", a nome della ditta delle Antille Olandesi Applied Research Systems ARS Holding N.V., con sede in Curacao, Antille Olandesi.

La presente invenzione riguarda formulazioni liquide di Interferone beta stabilizzate con un poliolo, uno zucchero non riducente o un amminoacido. In particolare riguarda formulazioni contenenti mannitolo e tampone acetato.

Gli interferoni (alfa, beta, gamma) sono glicoproteine prodotte nelle cellule dei vertebrati a seguito di induzione. Gli induttori più classici sono i virus ma come tali si comportano anche altri agenti microbici, altre sostanze naturali e composti sintetici.

L'interferone beta è indotto in fibroblasti umani, ha attività antivirale ma nella terapia di alcune forme di tumori, possono essere sfruttate altre attività unitamente all'azione antivirale, come quella antiproliferativa cellulare e immunoregolatrice.

La produzione da culture di fibroblasti umani e in

particolare da techniche di DNA ricombinante, permette oggi di avere quantità commerciali di interferone beta.

E' noto che le proteine in forma purificata sono particolarmente suscettibili alla degradazione, anche per normale azione di agenti atmosferici. Questa peculiarità si evidenzia in maniera ancora più spiccata per le proteine prodotte secondo la tecnica del DNA ricombinante.

Proprio in conseguenza del fatto che le proteine altamente purificate sono facilmente soggette ad una denaturazione, diventa desiderabile l'ottenimento di formulazioni stabili che assicurino al prodotto un ciclo di vita più lungo possibile.

La stabilizzazione di formulazioni contenenti proteine altamente purificate può essere realizzata con l'aggiunta di uno o più eccipienti che impediscano o ritardino una degradazione del principio attivo.

Sono note composizioni farmaceutiche contenenti interferone beta. La domanda di brevetto EP 089245 (INTER-YEDA LTD) descrive una composizione liofilizzata, di interferone beta contenente

mannitolo, albumina umana e polivinilpirrolidone, quest'ultimo come agente stabilizzante. Sono note anche composizioni farmaceutiche liquide contenenti altri interferoni.

La domanda di brevetto internazionale WO 89/04177

(GENENTECH - Priority 03/11/87) descrive composizioni

farmaceutiche liquide di interferone gammma

comprendenti un tampone che mantiene il pH entro il

range 4.0-6.0, uno zucchero poliidrossilato come

stabilizzante e un detergente non ionico.

Non sono comunque note composizioni farmaceutiche liquide di interferone beta.

E' altamente desiderabile ottenere tali preparazioni in maniera da evitare la ricostituzione del liofilizzato e permettere così una facilità d'uso.

E' stato ora sorprendentemente trovato che composizioni farmaceutiche liquide comprendenti interferone beta stabilizzate con un poliolo, uno zucchero non riducente o un amminoacido in un tampone opportuno risultano particolarmente stabili e mantengono attività biologica per un prolungato periodo di tempo.



Lo scopo principale della presente invenzione è quello di fornire una formulazione farmaceutica liquida comprendente interferone beta e un poliolo, uno zucchero non riducente o un amminoacido come stabilizzante.

Preferibilmente lo stabilizzante è scelto fra mannitolo, saccarosio e glicina, in particolare lo stabilizzante è mannitolo.

Preferibilmente la formulazione farmaceutica liquida include un tampone avente un pH compreso tra 3 e 4, in particolare tampone acetato.

Un ulteriore scopo è fornire un procedimento per la preparazione di tale formulazione farmaceutica liquida comprendente lo stadio della diluizione dell'interferone beta con una soluzione degli eccipienti.

Un altro scopo è fornire una forma di presentazione della formulazione farmaceutica liquida comprendente la suddetta formulazione ermeticamente chiusa in condizione sterile in un contenitore adatto per lo stoccaggio prima dell'uso.

Per studiare la stabilità di formulazioni liquide di

-

preparate diverse sono state beta interferone formulazioni diluendo il bulk di interferone beta in diversi tamponi a vari pH, quindi i campioni sono stati conservati a differenti temperature e saggiati con test immunologico ad intervalli di determinati. Scelta la soluzione tampone e il pH preferito con cui si ottiene la migliore stabilità, si è proceduto alla preparazione delle formulazioni stabilizzate diluendo il bulk di interferone con la soluzione tampone contenente anche gli eccipienti. La stabilità delle varie formulazioni è stata determinata misurando l'attività residua di interferone beta dopo stoccaggio della soluzione alle temperature di 50°C, 37°C, e 25°C ad intervalli di tempo fissi.

Per determinare tale attività i campioni sono stati saggiati con test immunologico e biologico.

- Il dosaggio immunologico è stato eseguito adoperando il kit TORAY, (Human IFN-beta ELISA Kit, TORAY INDUSTRIES, Inc), seguendo la metodica riportata nelle istruzioni allegate.
- Il dosaggio biologico è stato eseguito come descritto da Armstrong, J.A. (1981), Cytopathic effect



The Control of the Co

inhibition assay for interferon, in Methods in Enzymology 73 381-387. Il test permette la misura dell'attività dell'interferone beta sfruttando la sua capacità antivirale.

La misura dell' attività è espressa in Unità Internazionali per millilitro di soluzione (IU/ml) o in Mega Unità Internazionali per millilitro di soluzione (MIU/ml). (1 MIU/ml=1.000.000 IU/ml).

Una Unità Internazionale, è calcolata come descritto nella Research Reference Reagent Note No. 35, pubblicata dal National Institute of Health, Bethesda, Maryland, in rapporto al HuIFN-beta NIH Reference Reagent Gb 23-902-531, usato come standard.

La misura viene qui riportata come percentuale di recupero dell'attività del campione di Interferone beta nelle varie formulazioni, assumendo l'attività del campione al tempo zero pari al 100%.

I dosaggi sono stati eseguiti in duplicato.

Al fine di valutare l'effetto del pH sulla stabilità del principio attivo, sono state preparate diverse formulazioni di interferone beta ricombinante, contenenti 0,6 e 1 MIU/ml con varie soluzioni tampone

quali tampone acetato, tampone citrato, tampone ascorbato, tampone succinato.

Le formulazioni contenenti interferone beta ricombinante con le soluzioni tampone sono state preparate e conservate alla temperatura di 50°C, 37°C e 25°C, saggiate quindi con test immunologico ad intervalli di tempo fissi. Le formulazioni sono state preparate in modo tale da avere un pH compreso tra 3.0 e 4.0 e tra 5.0 e 6.0, tutte aventi il tampone con una concentrazione 0.01 M.

Le tabelle 1, 2, 3, riportano i risultati delle prove effettuate ad intervalli di tempo determinati, da 1 fino a 42 giorni, alle varie temperature.

I dati contenuti nelle suddette tabelle dimostrano che le formulazioni con un pH compreso tra 5.0 e 6.0 evidenziano una immediata perdita del titolo. Le formulazioni con il pH compreso tra 3.0 e 4.0, mostrano invece, una elevata stabilità in particolare in presenza di tampone acetato.

Al fine di valutare l'effetto dell'eccipiente sulla stabilità del principio attivo, sono state preparate diverse formulazioni contenenti 1 MIU/ml di



interferone beta ricombinante, utilizzando vari eccipienti quali mannitolo, saccarosio o un amminoacido come la glicina, e albumina umana già in parte contenuta nel bulk di interferone.

Le quantità utilizzate di mannitolo, saccarosio o glicina sono sono state tali da ottenere soluzioni isotoniche di interferone beta.

Lo studio della stabilità di queste formulazioni è stato effettuato mantenendo i campioni a 50°C, 37°C, 25°C ed a 4°C, e misurando l'attività residua agli intervalli di tempo riportati nelle tabelle 4 e 5.

I dati riportati nelle tabelle 4 e 5 dimostrano che la degradazione delle formulazioni con un poliolo come il mannitolo è molto più bassa rispetto a quella delle formulazioni contenenti saccarosio o glicina.

La formulazione scelta per uno studio più approfondito è stata quella contenente mannitolo in tampone acetato 0.01 M a pH 3,5, la quale è stata sottoposta a ulteriori prove per valutare l'effetto della forza ionica e dell'albumina sulla stabilità.

Sono state preparate soluzioni di interferone beta in tampone acetato 0.01 M, a pH 3,5, a diversi valori di

osmolalità: 150, 300 e 400, e con differenti costanti dielettriche, con il 5, 10 e 20% di propilene glicole, i campioni sono stati quindi conservati e saggiati a 50°C 37°C e 25°C. Lo studio ha mostrato che l'aumento dell'osmolalità e del contenuto di propilene glicole diminuiva la stabilità della formulazione liquida di interferone beta.

Poichè il bulk di interferone beta conteneva albumina, è stato deciso di procedere ad uno studio per valutare l'effetto dell'albumina sulla stabilità delle formulazioni liquide di interferone beta. I campioni contenenti interferone beta (1MIU/ml) e la soluzione tampone acetato a pH 3,5 sono stati addizionati di 1, 3, 6 e 9 mg/ml di albumina umana e sottoposti a test alle temperature di 50°C, 37°C e 25°C.

I risultati hanno mostrato che con l'aumento di albumina la stabilità dei campioni diminuiva. Il contenuto di albumina per campione è stato fissato in modo tale da avere la minima quantità compatibile con quella contenuta nei vari bulk: in una formulazione contenente l'MIU/ml di interferone beta si è mantenuto un contenuto costante di albumina di 0,5 mg/ml.

ESEMPI DI FABBRICAZIONE FARMACEUTICA

Materiali: mannitolo (Merck); Albumina umana (Behring); tampone acetato 0,01 M (Merck); NaOH 1M (Merck);

Come contenitori sono stati usati dei flaconi di vetro DIN 2R (vetro borosilicato tipo I) con chiusura di gomma Pharmagummi, miscela butilica, e anello di alluminio.

Esempio di preparazione di soluzioni di rIFN-beta

A) SOLUZIONE A 1 MIU/ML

Per la preparazione di un lotto da 1 l di prodotto finito, vengono usate le seguenti quantità:

r-interferone beta 1000 MIU

Mannitolo 54,6 g

Albumina umana 0,5 g-P

Tampone acetato 0,01 M pH 3,5 q.b a 11

P è la quantità di albumina umana presente nel bulk interferone

B) SOLUZIONE A 12 MIU/ML

Per la preparazione di un lotto da 1 l di

prodotto finito, vengono usate le seguenti quantità:

r-interferone beta 12000 MIU

Mannitolo · 54,6 g

Albumina umana 4,0 g-P

Tampone acetato 0,01 M pH 3,5 q.b a 11

P è la quantità di albumina umana presente nel bulk interferone

C) SOLUZIONE A 24 MIU/ML

Per là preparazione di un lotto da 1 l di prodotto finito, vengono usate le seguenti quantità:

r-interferone beta 24000 MIU

Mannitolo 54,6 g

Albumina umana 8,0 g-P

Tampone acetato 0,01 M pH 3,5 q.b a 11

P è la quantità di albumina umana presente nel bulk interferone

Metodo di preparazione

La quantità richiesta di mannitolo e albumina umana (tenendo conto della quantità di albumina contenuta



nel bulk) viene disciolta in circa 500 g di tampone acetato 0,01 M pH 3,5. Viene controllato il pH e se necessario aggiustato al valore di 3,5 +/-0.2 con acido acetico diluito (1:2) o con NaOH 1 M.

La soluzione è portata al peso finale di 1Kg - grammi di bulk da aggiungere con tampone acetato 0,01 M pH 3,5.

La quantità richiesta di r-interferone beta è pesata in un beaker e portata a peso finale di 500 g con la soluzione degli eccipienti.

In un altro beaker vengono pesati 500 g di soluzione degli eccipienti. I 500 g di soluzione contenente l'interferone vengono filtrati attraverso un filtro sterile su membrana da 0,22 um (DURAPORE) ad una pressione non superiore a 1,5 atm. La soluzione sterile viene raccolta in una beuta di vetro. Subito dopo vengono filtrati sulla stessa membrana i 500 g della soluzione degli eccipienti ad una pressione di 1,5 atm e raccolti nella stessa beuta. La soluzione ottenuta viene mescolata lentamente.

Rivendicazioni

- 1. Una formulazione farmaceutica liquida comprendente interferone beta e un poliolo, uno zucchero non riducente o un amminoacido come agente stabilizzante.
- 2. Una formulazione farmaceutica liquida secondo la rivendicazione 1 in cui l'agente stabilizzante è scelto fra: mannitolo, saccarosio e glicina.
- 3. Una formulazione farmaceutica liquida secondo la rivendicazione 2 in cui l'agente stabilizzante è mannitolo.
- 4. Una formulazione farmaceutica liquida secondo una qualsiasi delle rivendicazioni da 1 a 3, in cui l'interferone beta è ricombinante.
- 5. Una formulazione farmaceutica liquida secondo una qualsiasi delle rivendicazioni da 1 a 4, in cui l'interferone beta è in quantità fra 0,6 e 1 MIU/ml.

-

- 6. Una formulazione farmaceutica liquida secondo una qualsiasi delle rivendicazioni da 1 a 5 che include inoltre una soluzione tampone capace di mantenere il pH della formulazione liquida ad un valore compreso tra 3.0 e 4.0.
- 7. Una formulazione farmaceutica liquida secondo la rivendicazione 6 in cui la soluzione tampone è costituita da tampone acetato.
- 8. Una formulazione farmaceutica liquida secondo la rivendicazione 6 o secondo la rivendicazione 7 in cui la soluzione tampone ha una concentrazione di 0.01 M.
- 9. Una formulazione farmaceutica liquida secondo una qualsiasi delle rivendicazioni da 1 a 8 che comprende anche albumina umana.
- 10. Una formulazione farmaceutica liquida secondo una qualsiasi delle rivendicazioni da 1 a 9 comprendente 1 MIU/ml di interferone beta, 54,6 mg/ml di mannitolo, 0,5 mg/ml di albumina in una soluzione

di tampone acetato 0,01 M a pH 3,5.

- 11. Procedimento per la preparazione di una formulazione farmaceutica liquida secondo una qualsiasi delle rivendicazioni da 1 a 10 comprendente la diluizione dell interferone beta con una soluzione degli eccipienti.
- 12. Forme di presentazione della formulazione farmaceutica liquida secondo una qualsiasi delle rivendicazioni da 1 a 10, chiusa ermeticamente in condizione sterile in un contenitore adatto per lo stoccaggio prima dell'uso.

Mario Von.

RM94 A 000300

TABELLA

r-b-interferone

FORMULAZIONE LIQUIDA: 1 MIU/FLACONE

RISULTATI DOSAGGIO IMMUNOLOGICO: CONC (%)

STABILITA' IN TAMPONE CITRATO 0.01 M A DIFFERENTI VALORI DI PH

25° C	12 G 19 G	100	100		
37° C	30 G	6.69	36.6		
	D 61	88.5	68.7		
٥ د	20 C	8.6	0.1		
20° C	1 G	73.0	20.1	a Z	n Z
	**************************************	100 (890600 IU/ML)	100 (820900 1U/ML)	100 (532100 IU/ML)	100 (179500 1U/ML)
		IFN/3.0	IFN/4.0	IFN/5.0	11°N/6.0

G = giorni

N D = non determinabile

IFN/3.0 = formulazione in tampone citrato pl13.0

IFN/4 0 = formulazione in tampone citrato pl1 4 0

IFN/5 0 = formulazione in tampone citrato p11 5 0

IFN/6.0 = formulazione in tampone citrato p11 6.0







RM94 A 000300

P-G-INTERFERONE

2

TABELLA

FORMULAZIONE LIQUIDA: 0.6 MIU/FLACONE

RISULTATI DOSAGGIO IMMUNOLOGICO: CONC (%)

STABILITA' IN TAMPONE ACETATO 0.01 M A DIFFERENTI VALORI DI pH

		IFN/3.0 100 (549425 IU/ML)	1FN/4.0 100 (459600 IU/ML)	1FN/S.0 100 (S2275 IU/ML)	IFN/6.0 100 (25425 IU/ML)
		U/ML)	U/ML)	J/ML)	J/ML)
S0° C	16	72.6	77.6	45.0	57.2
ာ	1 G 30 G	48.3	30.3		
37° C	96I	97.5	616		
၁	30 G	100	92.2		
25.	7.6	100			
25° C	19 G	700	001		

G = giorni

IFN/3.0 = formulazione in tampone acetato pH 3.0 IFN/4.0 = formulazione in tampone acetato pH 4.0

IFN/5.0 = formulazione in tampone acetato pH 5.0

FN/6.0 = formulazione in tampone acetato pH 6.0





FORMULAZIONE LIQUIDA: 1 MIU/FLACONE

r-B-INTERFERONE

က

TABELLA

RISULTATI DOSAGGIO IMMUNOLOGICO: CONC (%)

STABILITA' IN TAMPONE ASCORBATO E SUCCINATO 0.01 M pH 3.00 e 4.00

	A Section of the second		20°C		37° C	၁		75° C	
	0mL	76	9	21 G	7.6	42 G	7.6	14 G	42 G
INF/ 3.0/ASC	100 (1068400 IU/ML)	N. D.			32.4		76.5	10.5	-
INF/4.0/ASC	100 (1025000 IU/ML)	Ö.			15.6		9.08		
INF/3.0/SUC	100 (980200 IU/ML)	62.9	54.8	22.1	92.7	87.8	0.96	62.5	97.2
INF/4.0/SUC	100 (957600 IU/ML)	62.8	43.8	22.7	88.5	14.3		78.7	84.7



N.D. = non determinabile

IFN/4.0/ASC = formulazione in tampone ascorbato pH 4.0 IFN/3.0/ASC = formulazione in tampone ascorbato pH 3.0

IFN/3 0/SUC = formulazione in tampone succinato pH 3 0

IFN/4.0/SUC = formulazione in tampone succinato pH 4.0







RM94 A 000300

FORMULAZIONE LIQUIDA: 1 MIU/FLACONE

r-B-INTERFERONE

TABELLA

RISULTATI DOSAGGIO BIOLOGICO: CONC (%)

STABILITA' CON DIVERSI ECCIPIENTI IN TAMPONE ACETATO 0.01 M pH 3.5

		20° C	3 oLE	ت ن		75° C	
	T=0	49 G	45 G	3 M	M6 W9 WE	W 9	M 6
ACE/SAC/3.5	100 (970000 IU/ML)	25.8	8	85.6	100	<u>8</u>	
ACE/MAN/3.5	100	67.8	100	90.4	91.3	100	85.2
ACE/GLI/3.5	(1200000 IU/ML)	49.2	001	75.8	90	98.3	



M = mese

ACE/MAN/3.5 = formulazione in tampone acetato pl 1 3.5 + mannitolo ACE/SAC/3.5 = formulazione in tampone acetato pH 3.5 + saccarosio ACE/GL1/3.5 = formulazione in tampone acetato pH 3.5 + glicina



വ TABELLA

German Control Control Control - Con

FORMULAZIONE LIQUIDA: 1 MIU/FLACONE

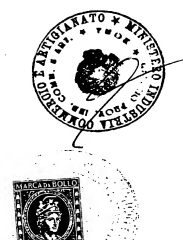
RISULTATI DOSAGGIO IMMUNOLOGICO: CONC (%)

STABILITA' CON DIVERSI ECCIPIENTI IN TAMPONE ACETATO 0.01 M pll 3.5

၁	9 M		001	
2.0	W 9	00.	100	87.7 100
	3 M	001	100 100	87.7
15° C	М6		001	
	W 9	97.2	100	6.96
	3М	78.6 62.5 10.3 99.1 96.4 67.1 97.2	100 100	77.0 47.5 19.4 100 91.0 93.9 96.9
37° C	49 G	96.4	100	0.19
- 5 70-	14 G	1.66	1	100
3 4 5 7	9 G	10.3	60.3	19.4
50° C	146	62.5	90.6 74.8 60.3	47.5
1,7,7,1	16	78.6	9.06	77.0
	7 G 14 G 49 G 14 G 49 G 3 M 6 M 9 M 3 M 6 M 9 M	100 (1120000 IU/ML)	100 (1070000 10/ML)	100 (1220000 IU/ML)
		ACE/SAC/3.5	ACE/MAN/3.5	ACE/GL1/3.5

G = giorni M= mese

ACE/MAN/3.5 = formulazione in tampone acetato pl 1.3.5 + mannitolo ACE/SAC/3.5 = formulazione in tampone acetato pl1 3.5 + saccarosio ACE/GL.1/3.5 = formulazione in tampone acetato pl 1 3.5 + glicina



		•	***